



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1195

22 Ιουνίου 2015

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SITAMIC.....	1
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SUCROVEN.....	2
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TERFINOR.....	3
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZEMPLAR.....	4
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MUCOSOLVAN.....	5
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IMMUNINE.....	6
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MICLAST.....	7
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ACTORID.....	8
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PHENERGAN.....	9
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLAGYL.....	10
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SUPREFACT.....	11
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LARGACTIL.....	12
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RULID.....	13
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EGICALM.....	14
Χορήγηση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ETORICOXIB/ZYDUS.....	15
Ανακάλυψη αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BIMESTOR.....	16

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SITAMIC.

Με την αρ. 67662/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής

απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SITAMIC.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΔΙΣΚΙΟ ΠΡΟΣΚΟΛΛΩΜΕΝΟ ΣΤΗ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟ ΒΛΕΝΝΟΓΟΝΟ 50 ΜG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: BIOALLIANCE PHARMA, FRANCE.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIOALLIANCE PHARMA, FRANCE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(2)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SUCROVEN.

Με την αρ. 31535/12-5-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SUCROVEN.

Μορφές-περ/τητα: C/S.SOL.IN 100MG/5ML.

Δικαιούχος σήματος: ALET PHARMACEUTICALS ABEE.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALET PHARMACEUTICALS ABEE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(3)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TERFINOR.

Με την αρ. 67570/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος TERFINOR.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΔΙΣΚΙΟ 250 ΜG/TAB

Δικαιούχος σήματος: ALET PHARMACEUTICALS ABEE.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALET PHARMACEUTICALS ABEE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(4)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZEMPLAR

Με την αρ. 32860/14/27-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ZEMPLAR.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΚΑΨΑΚΙΟ ΜΑΛΑΚΟ 4 mcg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ABBOTT LABORATORIES N. CHICAGO ILL. USA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ABBVIE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ABBVIE Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(5)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος MUCOSOLVAN.

Με την αρ. 65948/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MUCOSOLVAN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΔΙΣΚΙΟ 30 MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH και CO.KG, INGELHEIM/RHEIN, G.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(6)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος IMMUNINE.

Με την αρ. 62936/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος IMMUNINE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 600 IU/VIAL, 1200 IU/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: BAXTER INTERNATIONAL INC. U.S.A., U.S.A.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(7)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος MICLAST.

Με την αρ. 65911/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MICLAST.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΒΕΡΝΙΚΙ ΝΥΧΙΩΝ 80 MG/G.

Δικαιούχος σήματος: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PIERRE FABRE HELLAS ΑΕ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(8)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ACTORID.

Με την αρ. 63801/14/08-05-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ACTORID.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/MG, 30MG/MG, 35MG/MG.

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ABEE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ABEE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(9)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος PHENERGAN.

Με την αρ. 33444/14/27-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PHENERGAN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΚΡΕΜΑ 2%.

Δικαιούχος σήματος: AVENTIS PHARMA S.A., FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(10)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος FLAGYL.

Με την αρ. 33445/14/27-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FLAGYL.

Μορφή/Περιεκτικότητα: FLAGYL - ΚΟΛΠΙΚΟ ΥΠΟΘΕΤΟ 500 MG/SUP.

Δικαιούχος σήματος: AVENTIS PHARMA S.A., FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(11)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος SUPREFACT.

Με την αρ. 3346/14/08-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής

απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SUPREFACT.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΕΚΝΕΦΩΜΑ ΡΙΝΙΚΟ ΣΤΑΘΕΡΩΝ ΔΟΣΕΩΝ 100 mcg/DOSE.

Δικαιούχος σήματος: SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH, FRANKFURT AM MAIN, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LARGACTIL.

Με την αρ. 33453/14/27-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LARGACTIL.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ-100 MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: AVENTIS PHARMA S.A., FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RULID.

Με την αρ. 33454/14/27-04-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος RULID.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 150 MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: AVENTIS PHARMA S.A., FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EGICALM.

Με την αρ. 33448/14/27-04-15 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής

απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος EGICALM.

Μορφή/Περιεκτικότητα: ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 1,8 (1,0) G/VIAL, ΚΟΝΙΣ ΜΙΑΣ ΔΟΣΗΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΥΓΡΟ 900 (500) MG/SACHET, 288 (160) MG/SACHET, 540 (300) MG/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: SANOFI-AVENTIS, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(15)

Χορήγηση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ETORICOXIB/ZYDUS.

Με τις υπ' αρ. 31796, 31797, 31798 και 31799/8-5-2015 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ETORICOXIB/ZYDUS.

Δραστική ουσία: ETORIXOCIB.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 30mg/TAB, 60mg/TAB, 90mg/TAB, 120mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ZYDUS FRANCE, NANTERRE, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ZYDUS FRANCE, NANTERRE, FRANCE.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

(16)

Ανακάλυψη αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BIMESTOR.

Με την αρ. 76904/14/7-5-2015 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος BIMESTOR.

Μορφή-περ/τητες: F.C.TAB 2.5MG και 5MG, OR.DISP. TAB 2.5MG και 5MG

Δικαιούχος σήματος: TATHERFORD LTD, BVI, UNITED KINGDOM.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Πρόεδρος
ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

Σε έντυπη μορφή:

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 έως 16 σελίδες σε 1 € προσαυξανόμενη κατά 0,20 € για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα Φ.Ε.Κ. σε 0,15 € ανά σελίδα.

Σε μορφή DVD/CD:

Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση	Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση
Α΄	150 €	40 €	15 €	Α.Α.Π.	110 €	30 €	-
Β΄	300 €	80 €	30 €	Ε.Β.Ι.	100 €	-	-
Γ΄	50 €	-	-	Α.Ε.Δ.	5 €	-	-
Υ.Ο.Δ.Δ.	50 €	-	-	Δ.Δ.Σ.	200 €	-	20 €
Δ΄	110 €	30 €	-	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	-	-	100 €

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. σε μορφή cd-rom από εκείνα που διατίθενται σε ψηφιακή μορφή και μέχρι 100 σελίδες, σε 5 € προσαυξανόμενη κατά 1 € ανά 50 σελίδες.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή
Α΄	225 €	Δ΄	160 €	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	2.250 €
Β΄	320 €	Α.Α.Π.	160 €	Δ.Δ.Σ.	225 €
Γ΄	65 €	Ε.Β.Ι.	65 €	Α.Σ.Ε.Π.	70 €
Υ.Ο.Δ.Δ.	65 €	Α.Ε.Δ.	10 €	Ο.Π.Κ.	-

- Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές ταχυδρομικά, με την επιβάρυνση των 70 €, ποσό το οποίο αφορά τα ταχυδρομικά έξοδα.

- Η καταβολή γίνεται σε όλες τις Δημόσιες Οικονομικές Υπηρεσίες (Δ.Ο.Υ.). Το πρωτότυπο διπλότυπο (έγγραφο αριθμ. πρωτ. 9067/28.2.2005 2η Υπηρεσία Επιτρόπου Ελεγκτικού Συνεδρίου) με φροντίδα των ενδιαφερομένων, πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στο Εθνικό Τυπογραφείο (Καποδιστρίου 34, Τ.Κ. 104 32 Αθήνα).
- Σημειώνεται ότι φωτοαντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές Επιταγές για την εξόφληση της συνδρομής, δεν γίνονται δεκτά και θα επιστρέφονται.
- Οι οργανισμοί τοπικής αυτοδιοίκησης, τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου, τα μέλη της Ένωσης Ιδιοκτητών Ημερησίου Τύπου Αθηνών και Επαρχίας, οι τηλεοπτικοί και ραδιοφωνικοί σταθμοί, η Ε.Σ.Η.Ε.Α, τα τριτοβάθμια συνδικαλιστικά όργανα και οι τριτοβάθμιες επαγγελματικές ενώσεις δικαιούνται έκπτωσης πενήντα τοις εκατό (50%) επί της ετήσιας συνδρομής.
- Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. (5% επί του ποσού συνδρομής), καταβάλλεται ολόκληρο (Κ.Α.Ε. 3512) και υπολογίζεται πριν την έκπτωση.
- Στην Ταχυδρομική συνδρομή του τεύχους Α.Σ.Ε.Π. δεν γίνεται έκπτωση.

Πληροφορίες για δημοσιεύματα που καταχωρίζονται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: τηλ.: 210 8220885.

Τα φύλλα όλων των τευχών της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως διατίθενται δωρεάν σε ηλεκτρονική μορφή από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου (www.et.gr)

Ηλεκτρονική Διεύθυνση: <http://www.et.gr> - e-mail: webmaster.et@et.gr

ΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΥΝ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΑΠΟ 08:00 ΜΕΧΡΙ 13:30



* 0 2 0 1 1 9 5 2 2 0 6 1 5 0 0 0 4 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004